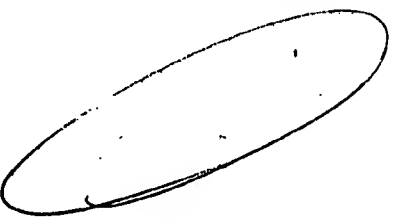


PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM  
Internationales Büro



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE  
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

<p>(51) Internationale Patentklassifikation 4 : <b>C12N 13/00, 1/06</b></p>	<p><b>A1</b></p>	<p>(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: <b>WO 88/ 02777</b> (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: <b>21. April 1988 (21.04.88)</b></p>
<p>(21) Internationales Aktenzeichen: <b>PCT/EP87/00590</b> (22) Internationales Anmeldedatum: <b>9. Oktober 1987 (09.10.87)</b> (31) Prioritätsaktenzeichen: <b>4063/86-3</b> (32) Prioritätsdatum: <b>10. Oktober 1986 (10.10.86)</b> (33) Prioritätsland: <b>CH</b> (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): <b>ELECTROPORE INC. [US/US]; 2450 Central Avenue, Suite H, Boulder, CO 80301 (US).</b> (72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US) : <b>BRODELIUS, Peter [SE/CH]; Geeringstrasse 62/38, CH-8049 Zürich (CH). SHILLITO, Raymond, Douglas [GB/US]; 58 Laurel Ridge Apts., Chapel Hill, NC 27514 (US). POTRYKUS, Ingo [DE/CH]; Im Stigler 54, CH-4312 Magden (CH).</b></p>		<p>(74) Anwalt: <b>MATHISEN, MACARA &amp; CO.; The Coach House, 6-8 Swakeleys Road, Ickenham, Uxbridge UB10 8BZ (GB).</b> (81) Bestimmungsstaaten: <b>AT (europäisches Patent), AU, BB, BE (europäisches Patent), BG, BJ (OAPI Patent), BR, CF (OAPI Patent), CG (OAPI Patent), CH (europäisches Patent), CM (OAPI Patent), DE (europäisches Patent), DK, FI, FR (europäisches Patent), GA (OAPI Patent), GB (europäisches Patent), HU, IT (europäisches Patent), JP, KP, KR, LK, LU (europäisches Patent), MC, MG, ML (OAPI Patent), MR (OAPI Patent), MW, NL (europäisches Patent), NO, RO, SD, SE (europäisches Patent), SN (OAPI Patent), SU, TD (OAPI Patent), TG (OAPI Patent), US.</b>  <b>Veröffentlicht</b> <i>Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.</i></p>
<p>(54) Title: <b>PROCESS FOR EXTRACTING CELL CONTENTS</b> (54) Bezeichnung: <b>VERFAHREN ZUR GEWINNUNG VON ZELLINHALTSSTOFFEN</b> (57) Abstract <p>Novel process for extracting cell contents from cells of any origin, during the performance of which the producer-cells are exposed to voltage pulses having a high electric field intensity. This results in the release of cell contents which can be easily isolated, while preserving the cell structure.</p><p>(57) Zusammenfassung <p>Ein neuartiges Verfahren zur Gewinnung von Zellinhaltsstoffen aus Zellen beliebiger Herkunft, in dessen Verlauf die Produzenten-Zellen Spannungs-Impulsen hoher elektrischer Feldstärke ausgesetzt werden, was zu einer Freisetzung von leicht isolierbaren Zellinhaltsstoffen unter Aufrechterhaltung der Zellstruktur führt.</p></p></p>		

### **LEDIGLICH ZUR INFORMATION**

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	FR	Frankreich	MR	Mauritanien
AU	Australien	GA	Gabun	MW	Malawi
BB	Barbados	GB	Vereinigtes Königreich	NL	Niederlande
BE	Belgien	HU	Ungarn	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	IT	Italien	RO	Rumänien
BJ	Benin	JP	Japan	SD	Sudan
BR	Brasilien	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KR	Republik Korea	SN	Senegal
CG	Kongo	LI	Liechtenstein	SU	Sowjet Union
CH	Schweiz	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CM	Kamerun	LU	Luxemburg	TG	Togo
DE	Deutschland, Bundesrepublik	MC	Monaco	US	Vereinigte Staaten von Amerika
DK	Dänemark	MG	Madagaskar		
FI	Finnland	ML	Mali		

Verfahren zur Gewinnung von Zellinhaltsstoffen

Die vorliegende Erfindung betrifft ein verbessertes Verfahren zur Gewinnung von Zellinhaltsstoffen aus Zellen beliebiger Herkunft unter Aufrechterhaltung der intakten Zellstruktur.

Bereits seit den Anfängen der fermentativen Bearbeitung von Mikroorganismen sowie von pflanzlichen und tierischen Zellen besteht ein Interesse an der Freisetzung von Syntheseprodukten (z.B. Primär- oder Sekundärmetaboliten) aus der produzierenden Zelle. Mit der Entwicklung gentechnologischer Verfahren zur Manipulation von Mikroorganismen sowie tierischer und pflanzlicher Zellen, besteht in zunehmendem Masse ein Bedarf an verfeinerten und schonenden Isolationsmethoden.

Eine Vielzahl ökonomisch interessanter und wichtiger Zellinhaltsstoffe ist nicht in der Lage die Zellmembranen zu passieren und wird normalerweise nicht an das umgebende Nährmedium abgegeben, sondern verbleibt innerhalb der Produzentenzelle. Dies gilt in erster Linie für makromolekulare Verbindungen, wie Polypeptide, Proteine, Polysaccharide und Nucleinsäuren. Aber auch niedermolekulare Syntheseprodukte, wie z.B. zahlreiche Metabolite des Sekundärstoffwechsels von Mikroorganismen, Pilzen und Pflanzen werden zum Teil in den produzierenden Geweben und Zellen abgelagert und sind folglich nicht ohne weiteres verfügbar.

In der pflanzlichen Zelle dient in erster Linie die Zellvakuole als Reservoir und Speicher für die verschiedensten Stoffwechselprodukte. Beispielhaft seien hier die in der Zellvakuole gelösten Farbstoffe, wie die Anthocyane und Anthoxanthine genannt. Daneben findet man aber auch Wirksubstanzen, die in der Human- und Tiermedizin oder der Naturheilkunde eine grosse Bedeutung erlangt haben oder erlangen könnten, wie z.B. verschiedene Glykoside (Digitalisglykosid), Alkaloide (Morphin) und viele andere mehr.

Zur Isolierung dieser Zellinhaltsstoffe musste bisher zunächst ein Zellaufschluss erfolgen, der meist nur unter Einsatz von grossem Zeit- und Arbeitsaufwand möglich ist und im allgemeinen zu einer Zerstörung der Zellen führt.

Da es sich bei biologischen Produkten in einer Vielzahl der Fälle um empfindliche Verbindungen handelt, deren strukturelle und funktionelle Integrität nur innerhalb eng begrenzter Milieubedingungen gewährleistet ist, kann die Aufarbeitung nur unter Anwendung entsprechend verfeinerter Methoden durchgeführt werden.

In der Regel werden bisher zwei verschiedene Verfahrensweisen angewendet.

Zum einen ist es möglich die Zellen mit Hilfe mechanischer Manipulationen aufzubrechen, z.B. durch Vermahlen in Rührwerkskugelmühlen oder Kolloid-Mühlen, durch Anwendung von Druck und nachfolgende Entspannung (Homogenisator) sowie durch Ultraschallbehandlung. Eine andere Möglichkeit besteht in der Anwendung von thermischen, chemischen oder enzymatischen Methoden. Hierzu gehört beispielsweise die Trocknung und Lyophilisation der Zellen, sowie die Behandlung der Zellen mit oberflächenaktiven Verbindungen (Detergentien) oder mit organischen Lösungsmitteln.

- 3 -

Diese bekannten Verfahrensweisen haben aber entscheidende Nachteile , da sie mit zeit- und arbeitsintensiven Aufarbeitungsschritten verbunden sind und im allgemeinen mit der Zerstörung der Zellen enden.

Im Falle der mechanischen Zerstörung der Zellstruktur müssen zunächst die anfallenden Zellwandtrümmer und andere zelluläre Bestandteile aus der Kulturlösung abgetrennt werden, bevor die weitere Aufarbeitung und Isolierung der gewünschten Zellinhaltsstoffe erfolgen kann.

Die Ultraschallbehandlung führt oft zu einer ungewollten und nachteiligen Erwärmung und zur unerwünschten Bildung freier Radikale, was zu unkontrollierbaren Reaktionen führen kann. Hinzu kommen hohe Energie- und Kostenaufwendungen.

Bei der Anwendung von Detergentien kann es andererseits zu unerwünschten Denaturierungen von Proteinen kommen. Darüberhinaus müssen die zugesetzten Chemikalien in der Regel zuerst wieder aus der Fermentationsbrühe entfernt werden, bevor die weitere Aufarbeitung erfolgen kann.

Die Verwendung von Enzymen ist im allgemeinen teuer und bleibt daher normalerweise auf den Labormassstab beschränkt. Auch in diesem Fall kann es zu unerwünschten Wechselwirkungen kommen, die die weitere Aufarbeitung erschweren.

Alle diese Nachteile können überraschenderweise durch die einfachen Massnahmen der vorliegenden Erfindung überwunden werden, insbesondere dadurch, dass bei Anwendung des erfindungsgemässen Verfahrens die Zellstruktur in der Masse erhalten bleibt, dass keine Zelltrümmer oder sonstige, die Aufarbeitung störende Zellbestandteile ins Kulturmedium gelangen.

In neuerer Zeit wurden Verfahren entwickelt die es ermöglichen Makromoleküle in Mikroorganismenzellen sowie in tierische und pflanzliche Zellen bzw. Protoplasten einzuschleusen, ohne deren Zellstruktur und damit die Lebensfähigkeit der Zellen nachhaltig zu beeinträchtigen.

Dabei ist es gelungen, die Membranpermeabilität von Protoplasten durch Behandlung mit elektrischen Impulsen zu erhöhen und somit einen Uebertritt von Makromolekülen (z.B. DNA in Form von Plasmiden) aus dem Kulturmedium in die Protoplasten zu ermöglichen (Shillito, R.P. et al., (1985). Bio/Technology 3, 12, pp. 1099-1103).

Nun konnte überraschenderweise ein Verfahren entwickelt werden, das sich in Umkehrung der oben erwähnten Prinzipien nunmehr in hervorragender Weise für die Ausschleusung von Zellinhaltsstoffen aus Zellen unter Aufrechterhaltung der intakten Zellstruktur, eignet.

Bei der vorliegenden Erfindung handelt es sich somit um ein Verfahren zur Gewinnung von Zellinhaltsstoffen aus Zellen beliebiger Herkunft, das sich dadurch kennzeichnet, dass man besagte Zellen in einem geeigneten Inkubationsmedium mit elektrischen Spannungs-Impulsen hoher Intensität beaufschlagt und die in das Inkubationsmedium entlassenen Inhaltsstoffe isoliert.

Dabei werden zweckmässigerweise die Zellen zunächst in einem geeigneten Nährmedium über einen angemessenen Zeitraum hinweg kultiviert, anschliessend konzentriert und im gleichen oder jedem beliebigen anderen geeigneten Medium resuspendiert. Die Zellsuspension wird in eine Elektroporator-Kammer zwischen zwei Elektroden eingebracht. Durch Entladung eines Kondensators über der Zellsuspension werden die Zellen kurzzeitig sehr hohen elektrischen Feldstärken ausgesetzt, was zu einer Freisetzung von Inhaltsstoffen aus dem Zellinneren in das umgebende Nährmedium führt. Die Isolierung der Zellinhaltsstoffe aus dem Kulturmedium erfolgt mit Hilfe an sich bekannter Methoden, wie z.B. durch Extraktion, durch Säulenchromatographie oder ähnliche Reinigungsverfahren.

Das erfindungsgemässe Verfahren kann auch als kontinuierliches Verfahren angewendet werden, indem man die zellhaltige Suspension kontinuierlich und mit konstanter Geschwindigkeit zwischen den Kondensatorplatten hindurchbewegt, und die Zellen kurzzeitig hohen elektrischen Feldstärken aussetzt.

Das erfindungsgemässe Verfahren eignet sich für die Gewinnung von Syntheseprodukten aus Zellen beliebiger Herkunft, die sich in Kultur stabil erhalten und vermehren lassen. Das Verfahren ist nicht auf bestimmte Zellen limitiert und beispielsweise auf Zellen von Mikroorganismen, wie Bakterien, Hefen und mycelbildende Pilze, sowie Zellen oder Protoplasten menschlichen, tierischen und pflanzlichen Ursprungs gleichermaßen anwendbar.

Besagte Zellen können auch in immobilisierter Form vorliegen.

Eine bevorzugte Ausführungsform des erfindungsgemässen Verfahrens betrifft die Isolierung von Zellinhaltsstoffen aus Pflanzenzellen. Die Kultivierung der Pflanzenzellen erfolgt z.B. in einem für diesen Zweck geeigneten Nährmedium, z.B. in einem Medium nach Murashige und Skoog (Murashige T. and Skoog F., *Physiol. Pl.* 15, pp. 473-497, 1962) welches je nach dem gewünschten Stoffwechselprodukt in der entsprechenden Weise modifiziert werden kann.

Die Pflanzenzellen werden in einem der besagten Medien herangezogen und anschliessend zweckmässigerweise über ein Edelmetall-Sieb von grossen Zellaggregaten abgetrennt. Es folgen Zentrifugation und Resuspendierung der Zellen in einem identischen oder jedem beliebigen, für die Kultivierung von Pflanzenzellen geeigneten Kultur-Medium oder einem durch Zusatz eines geeigneten, die Zellen stabilisierenden Agens, modifizierten Kultur-Medium. Die so erhaltene Zellsuspension wird in eine zuvor z.B. mit Ethanol sterilisierte Elektrode-Kammer eingebracht, wo die Zellen anschliessend durch Entladung eines Kondensators über der Zellsuspension kurzzeitig mit sehr hohen elektrischen Feldstärken beaufschlagt werden. In der Regel erfolgt eine drei bis zehnmahlige Entladung mit einer Repeti-

tionsfrequenz zwischen 0.1 und 20 Sekunden, wobei die erreichten Feldstärken zwischen etwa  $0.1 \text{ kV} \cdot \text{cm}^{-1}$  und etwa  $15 \text{ kV} \cdot \text{cm}^{-1}$  betragen. Die für das erfindungsgemässe Verfahren benötigten Feldstärken sind abhängig von der Zellgrösse der verwendeten Zellen, wobei die Grösse der Zellen und die Feldstärke negativ korreliert sind. Die Impulsbreite liegt vorteilhafterweise im Bereich von 1 Nanosekunde bis 1000 Mikrosekunden.

Diese Behandlung der Zellen mit hohen Spannungs-Impulsen führt zur Freisetzung von Zellinhaltsstoffen, wie z.B. von in der Zellvakuole gelösten Farb- oder Wirkstoffen, in das die Zellen umgebende Kulturmedium ohne Zerstörung der Zellstruktur. Es hat sich gezeigt, dass sich das erfindungsgemässe Verfahren auch auf immobilisierte Zellen anwenden lässt, die z.B. in mit Agarose oder Alginat oder anderen Vernetzungsmitteln verfestigten Kulturmedien vorliegen.

Aber auch anderweitig immobilisierte Zellen können in dem erfindungsgemässen Verfahren eingesetzt werden.

Der ausserordentlich hohe Anteil an mit dem erfindungsgemässen Verfahren freigesetzter Substanz aus der Zelle kann mit Kontrollversuchen nachgewiesen werden, wobei als Kontrolle die Gewinnung der Zellinhaltsstoffe nach herkömmlichen Methoden, z.B. durch Extraktion dient.

Die Lebensfähigkeit der Zellen nach der Anwendung der Elektroporation kann z.B. anhand des Wachstums der behandelten Zellen in frischem MS-Medium überprüft werden.

Die Freisetzung von Zellinhaltsstoffen aus den behandelten Zellen und deren Lebensfähigkeit korrelieren im allgemeinen miteinander. Hohe elektrische Feldstärken zwischen z.B.  $8 \text{ kV} \cdot \text{cm}^{-1}$  und  $15 \text{ kV} \cdot \text{cm}^{-1}$  führen zu einer quantitativen Freisetzung der Inhaltsstoffe aus der Zelle (Abb. 1), wobei jedoch die Vitalität der behandelten Zellen stark beeinträchtigt wird (Abb. 2). Hohe Überlebensraten der behandelten Zellen sind dagegen in der Regel mit geringeren Aus-



beuten an Zellinhaltsstoffen verbunden. Eine Möglichkeit der Kompensation besteht im Zusatz von stabilisierenden Agenzien ins Inkubationsmedium, wodurch die Vitalität der Zellen auch bei relativ hohen Spannungswerten und daraus resultierend hohen Feldstärkewerten erhalten bleibt.

Im Gegensatz zu den Feldstärkewerten scheint der Einfluss der verwendeten Kapazitäten auf die Freisetzung der Zellinhaltsstoffe über einen weiten Bereich (10 nF - 40 nF) gering zu sein (Abb. 3).

Ein Zusammenhang zwischen der Vitalität der behandelten Zellen und den verwendeten Kapazitäten lässt sich nur bei niedrigen Feldstärken ( $1200 \text{ V} \cdot \text{cm}^{-1}$ ) feststellen, während bei hohen Werten ( $4800 \text{ V} \cdot \text{cm}^{-1}$ ) keine Korrelation zwischen beiden Parametern existiert (Abb. 4).

Wie die oben gemachten Ausführungen zeigen, ist es somit bei Anwendung des erfindungsgemässen Verfahrens möglich, je nach der vorliegenden Problemstellung, die experimentellen Parameter so zu wählen, dass man zu einem gewünschten Ergebnis gelangt, das heisst z.B. zu hohen Ausbeuten an synthetisierten Inhaltstoffen bei gleichzeitig verminderter Vitalität der behandelten Zellen oder aber zu hohen Überlebensraten bei etwas geringerer Ausbeute an Inhaltstoffen.

Die nachfolgenden Beispiele dienen der Erläuterung der vorliegenden Erfindung und haben keinen limitierenden Charakter.

In den nachfolgenden Beispielen und Abbildungen werden folgende Abkürzungen verwendet:

1 kV	1000 Volt
2.4 D	(2,4-Dichlorophenoxy)essigsäure
FG	Frischgewicht
MS-Medium	Murashige und Skoog's Medium
Upm	Umdrehungen pro Minute

w/v	Gewicht/Volumen (Volumetrisches Gewicht)
w/w	Gewicht/Gewicht
s	Sekunde
h	Stunde
m	Minute

### Beispiel 1

#### Freisetzung von Berberin aus Zellen einer Zelllinie von *Thalictrum rugosum*

Berberin ist ein charakteristischer Inhaltsstoff der Berberidaceae und Ranunculaceae. Es handelt sich dabei um eine intensiv gelb gefärbte Verbindung, die chemisch gesehen zu den Benzylisochinolin-Alkaloiden gehört und in der Vakuole gelöst vorliegt.

Zellen einer Zelllinie von *Thalictrum rugosum* werden über einen Zeitraum von zwei Wochen hinweg in einem Medium nach Murashige und Skoog (MS), dem zuvor 2.4 D in einer Konzentration von 2  $\mu\text{M}$  zugesetzt wurde, bei einer Temperatur von 26°C angezogen. Die Kultivierung der Zellen erfolgt in einer Flüssig-Schüttelkultur (120 Upm) im Dunkel. Nach Ablauf der Inkubationszeit wird die Zellsuspension durch ein Edelstahlsieb mit einer Maschenweite von 500  $\mu\text{m}$  filtriert, um eventuell vorhandene grosse Zellaggregate abzutrennen.

Anschliessend werden die Zellen abzentrifugiert und in frischem MS-Medium resuspendiert. Um dabei eine einheitliche Zelldichte der für die Elektroporationsexperimente vorgesehenen Zellsuspensionen zu erreichen, werden die abzentrifugierten Zellen in einem Verhältnis (w/v) von 1:10 verdünnt (1 g Frischgewicht in 9 ml Medium).

Die Elektroporationsexperimente werden in einer Elektroporationskammer vom Dialog® 'Porator' (Dialog GmbH, Harffstrasse 34, 4000 Düsseldorf, Deutschland-West) durchgeführt.

- 9 -

Es handelt sich dabei um zylindrische Kammern mit einem Volumen von 0.35 ml und 1 ml. An den Kammerenden befinden sich Edelstahl-Elektroden mit einem Elektrodenabstand von 1 cm.

Vor dem Einbringen der Zellsuspension wird die Elektroporator-Kammer durch Waschen mit 70 %igem und 100 %igem Aethanol sterilisiert und anschliessend über einem sterilen Luftstrom aus einem Gebläse mit laminarer Luftströmung getrocknet.

0.30 ml oder 1 ml der oben erwähnten Zellsuspension werden dann in die Elektroporator-Kammer überführt und hier 3 bis 10 mal einem elektrischen Impuls im Nano- bis Microsekundenbereich von 0.3 kV bis 15 kV, was einer elektrischen Feldstärke von  $0.3 \text{ kV} \cdot \text{cm}^{-1}$  bis  $15 \text{ kV} \cdot \text{cm}^{-1}$  entspricht, ausgesetzt. Der Abstand zwischen den einzelnen Impulsen beträgt dabei 10 s. Zur Erzeugung der elektrischen Feldimpulse werden Kondensatoren mit unterschiedlichen Kapazitäten verwendet, was zu unterschiedlichen exponentiellen Abkling-Konstanten der induzierten Impulse führt, die zwischen 5 bis 20 Mikrosekunden liegen.

Die Freisetzung des Vakuolenfarbstoffs Berberin aus Zellen von Thalictrum rugosum ins Kulturmedium wird mit Hilfe dünnschicht-chromatographischer bzw. spektroskopischer Methoden ermittelt.

Die Menge an freigesetzter Substanz aus den Zellen wird in den Abbildungen in relativen Grössen im Vergleich zu Kontrollexperimenten angegeben. Bei den Kontrollen handelt es sich um Zellen, die unter gleichen Bedingungen angezogen werden, deren Farbstofffreisetzung aber unter Anwendung herkömmlicher Verfahren erreicht wird, wie z.B. durch Extraktion mit Methanol.

### Beispiel 2

#### Freisetzung von Betanin aus Zellen einer Zelllinie von *Chenopodium rubrum*

Beim Betanin handelt es sich um eine intensiv rot gefärbte Verbindung, die beispielsweise als Zellinhaltsstoff in Roten Rüben zu finden ist. Auch dieser Farbstoff, der chemisch gesehen als  $\beta$ -D-Glucopyranosid zu betrachten ist, liegt in der Vakuole gelöst vor.

Die Kultivierung der Zellen von *Chenopodium rubrum* erfolgt über einen Zeitraum von 3 Wochen in einem mit 2.4 D (2  $\mu$ M) angereicherten MS-Medium als Flüssig-Schüttelkultur (80 Upm) unter Einhaltung eines Tag/Nacht-Rhythmus (16 h/8 h). Die Inkubationstemperatur liegt auch in diesem Fall bei 26°C.

Die Elektroporationsexperimente werden in analoger Weise zu den oben gemachten Angaben für *Thalictrum rugosum* durchgeführt.

Die Ermittlung der Menge an freigesetztem Betanin ins Kulturmedium erfolgt nach der Abtrennung der Zellen aus der Zellsuspension durch Zentrifugation aufgrund der Absorption der Kulturlösung bei 540 nm.

### Beispiel 3

#### Freisetzung von Berberin aus immobilisierten Zellen von *Thalictrum rugosum*

Die Zellen einer *Thalictrum rugosum* Zelllinie werden in MS-Medium unter Zusatz von 2.4 D über einen Zeitraum von 2 Wochen in einer Flüssig-Schüttelkultur (120 Upm) bei einer Temperatur von 26°C im Dunkeln kultiviert, wie in Beispiel 1 beschrieben.

- 11 -

Die Zellsuspension wird dann zunächst zur Abtrennung eventuell vorhandener Zellagglomerate filtriert, anschliessend werden die Zellen abzentrifugiert und in einem w/v-Verhältnis von 1:10 in frischem MS-Medium resuspendiert (1 g Zellen (FG)/9 ml MS-Medium).

Zur Herstellung von immobilisierten Zellen wird dem Kulturmedium Agarose (z.B. Sigma Typ VII) bis zu einer Konzentration von 4 % (w/w) bei einer Temperatur von 37°C zugesetzt.

Dieser Ansatz wird dann unter ständigem Rühren mit einem Magnetrührer mit 40 ml Soja-Oel gleicher Temperatur vermischt. Nach Bildung von Tröpfchen mit einem Durchmesser von 0.5 mm - 1 mm erfolgt die Abkühlung der Mixtur auf 10°C. Es entstehen auf diese Weise Agarose-Kügelchen, in denen die Zellen eingeschlossen vorliegen. Diese Agarose-Kügelchen werden gesammelt und durch mehrmaliges Waschen mit MS-Medium von anhängenden Oelresten befreit.

Die auf die oben beschriebene Weise immobilisierten Zellen werden dann in analoger Weise zu den suspendierten, freien Zellen für die Elektroporations-Experimente verwendet. In diesem Fall werden die immobilisierten Zellen in der 1 ml-Elektroporationskammer mit Spannungs-Impulsen mit einer exponentiellen Abklingkonstanten von 10 Mikrosekunden beaufschlagt.

#### Beispiel 4

##### Freisetzung von Berberine aus immobilisierten Zellen von *Thalictrum rugosum*

Die Kultivierung der Zellen von *Thalictrum rugosum* wird in gleicher Weise wie in Beispiel 1 durchgeführt.

Zur Herstellung der immobilisierten Zellen wird in diesem Fall Alginate verwendet. Dabei werden die filtrierten und abzentrifugierten Zellen in Alginate-haltigem MS-Medium (z.B. 2 % w/w, Portan HF) bei Zimmertemperatur in einem Verhältnis von 1:10 resuspendiert (1 g Zellen (FG)/9 ml MS-Medium).

Die Zellsuspension wird anschliessend tröpfchenweise in MS-Medium, das einen Anteil von 50 mM  $\text{CaCl}_2$  enthält zugegeben. Es bilden sich Kügelchen, die weitere 30 Minuten gerührt werden, bevor sie mehrmals mit frischem MS-Medium, enthaltend 5 mM  $\text{CaCl}_2$ , gewaschen und separiert werden.

Auch in diesem Fall erfolgt die Durchführung der Elektroporationsexperimente in gleicher Weise wie zuvor in Beispiel 4 für die Zellen in Suspensionskultur beschrieben.

#### Versuchsergebnisse

Die Ergebnisse der durchgeführten Versuche beweisen, dass bei Wahl geeigneter Parameter eine quantitative Freisetzung von Zellinhaltsstoffen aus den Vakuolen erreicht wird (Abb. 1 und 3), unabhängig davon ob die verwendeten Zellen in Suspension oder in Form immobilisierter Zellen vorliegen. (Abb. 5).

Es besteht eine eindeutige Abhängigkeit der Freisetzung der Vakuolenfarbstoffe von der elektrischen Feldstärke. In einem Bereich zwischen  $1 \text{ kV} \cdot \text{cm}^{-1}$  und  $4 \text{ kV} \cdot \text{cm}^{-1}$  ist ein starker Anstieg der Freisetzung zu beobachten, die bei Werten von  $8 \text{ kV} \cdot \text{cm}^{-1}$  bzw.  $15 \text{ kV} \cdot \text{cm}^{-1}$  (Chenopodium rubrum) quantitativ erfolgt. (Abb. 1).

Die Kapazität des verwendeten Kondensators hat dagegen offenbar nur geringe Bedeutung für die Menge an freigesetzter Substanz.

Die Schwankungen in den Freisetzungsraten über den verwendeten Kapazitätsbereich (10 nF - 40 nF) hinweg sind nur gering (Abb. 3). Es zeigt sich, dass auch in diesem Fall hohe Feldstärken

( $4800 \text{ V} \cdot \text{cm}^{-1}$ ) zu hohen Freisetzungsraten (bis 100 %) führen, während bei niedriger elektrischer Feldstärke ( $1200 \text{ V} \cdot \text{cm}^{-1}$ ) die Werte entsprechend geringer ausfallen (ca. 25 %).

Auch die Anzahl der abgegebenen Spannungsimpulse spielt für die Freisetzung der Farbstoffe offenbar nur eine untergeordnete Rolle. Wie die Abbildung 6 am Beispiel der Berberin-Freisetzung zeigt, verlaufen die Kurven für 3 bzw. 10 Impulsgaben praktisch parallel.

Im Gegensatz zur Farbstofffreisetzung aus der Vakuole nimmt die Lebensfähigkeit der Zellen nach der Elektroporation mit zunehmender Feldstärke ab.

Wie am Beispiel von Thalictrum rugosum gezeigt (Abb. 2), ist in einem Bereich zwischen  $600 \text{ V} \cdot \text{cm}^{-1}$  und  $2400 \text{ V} \cdot \text{cm}^{-1}$  eine starke Abnahme an lebensfähigen Zellen zu beobachten.

Auch die verwendete Kapazität hat in diesem Fall einen Einfluss auf die Lebensfähigkeit der Zellen, vornehmlich im unteren Feldstärke-Bereich ( $1200 \text{ V} \cdot \text{cm}^{-1}$ ). Diese nimmt bei Werten zwischen 10 nF - 40 nF deutlich ab. Dagegen bleibt sie bei einer elektrischen Feldstärke von  $4800 \text{ V} \cdot \text{cm}^{-1}$  praktisch unverändert (Abb. 4).

Patentansprüche

1. Verfahren zur Gewinnung von Zellinhaltsstoffen aus Zellen, beliebiger Herkunft, dadurch gekennzeichnet, dass man besagte Zellen in einem geeigneten Inkubationsmedium mit elektrischen Spannungs-Impulsen hoher Intensität beaufschlägt und die in das Inkubationsmedium entlassenen Inhaltsstoffe isoliert.
2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei besagten Zellen um solche handelt, die sich in Kultur stabil erhalten oder vermehren lassen.
3. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei besagten Zellen um Mikroorganismen-Zellen handelt.
4. Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei besagten Mikroorganismen um Bakterien, Hefen oder mycelbildende Pilze handelt.
5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei besagten Zellen um solche tierischer oder menschlicher Herkunft handelt.
6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei besagten Zellen um solche pflanzlicher Herkunft handelt.
7. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei besagten Zellen um Zelllinien von Thalictrum rugosum handelt.
8. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei besagten Zellen um Zelllinien von Chenopodium rubrum handelt.



9. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass man Zellen beliebiger Herkunft in einem geeigneten Inkubationsmedium in einer Weise mit elektrischen Spannungsimpulsen beaufschlagt, dass besagte Zellen elektrischen Feldstärken zwischen  $0.1 \text{ kV} \cdot \text{cm}^{-1}$  und  $15 \text{ kV} \cdot \text{cm}^{-1}$  ausgesetzt sind.

10. Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass die Inkubation der Zellen in einem flüssigen Nährmedium erfolgt.

11. Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei besagten Zellen um immobilisierte Zellen handelt.

12. Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, dass die Immobilisierung der Zellen mit Agarose oder Alginat erfolgt.

13. Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass man besagte Zellen mit 1 bis 10 elektrischen Spannungsimpulsen mit einer Repetitionsfrequenz zwischen 0.1 und 20 Sekunden beaufschlagt.

14. Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass die Impulsbreite 1 Nanosekunde bis 1000 Mikrosekunden beträgt.

15. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 14, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei dem gewonnenen Zellinhaltsstoff um Berberin und/oder Betanin handelt.

**THIS PAGE BLANK (USPTO)**

1/6

Relative Freisetzung (%)

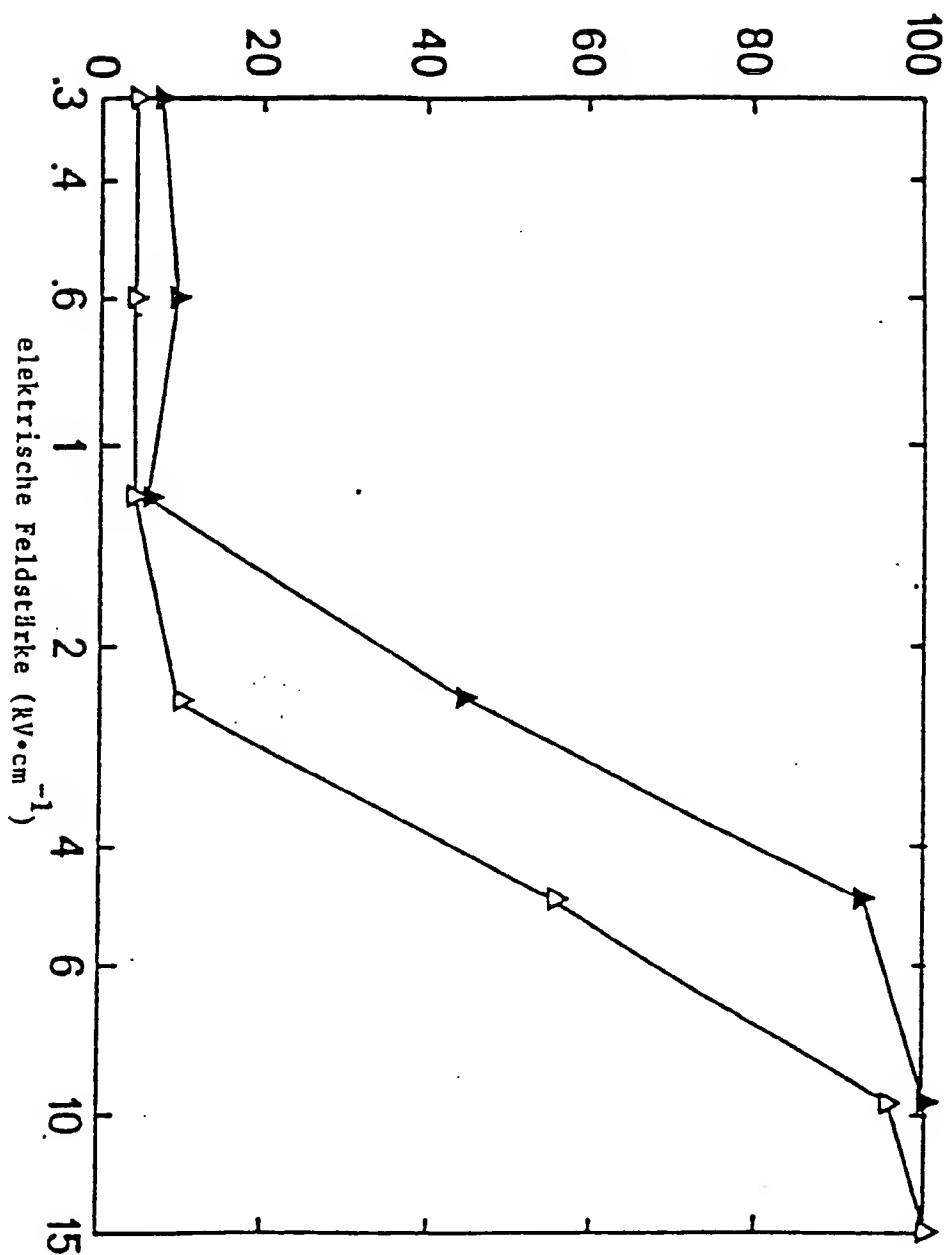


Abb. 1: Relative Freisetzung von Berberin (A) und Betanin (Δ) in Abhängigkeit von der elektrischen Feldstärke

**THIS PAGE BLANK (USPTO)**

2/6

Ueberlebensrate (%)

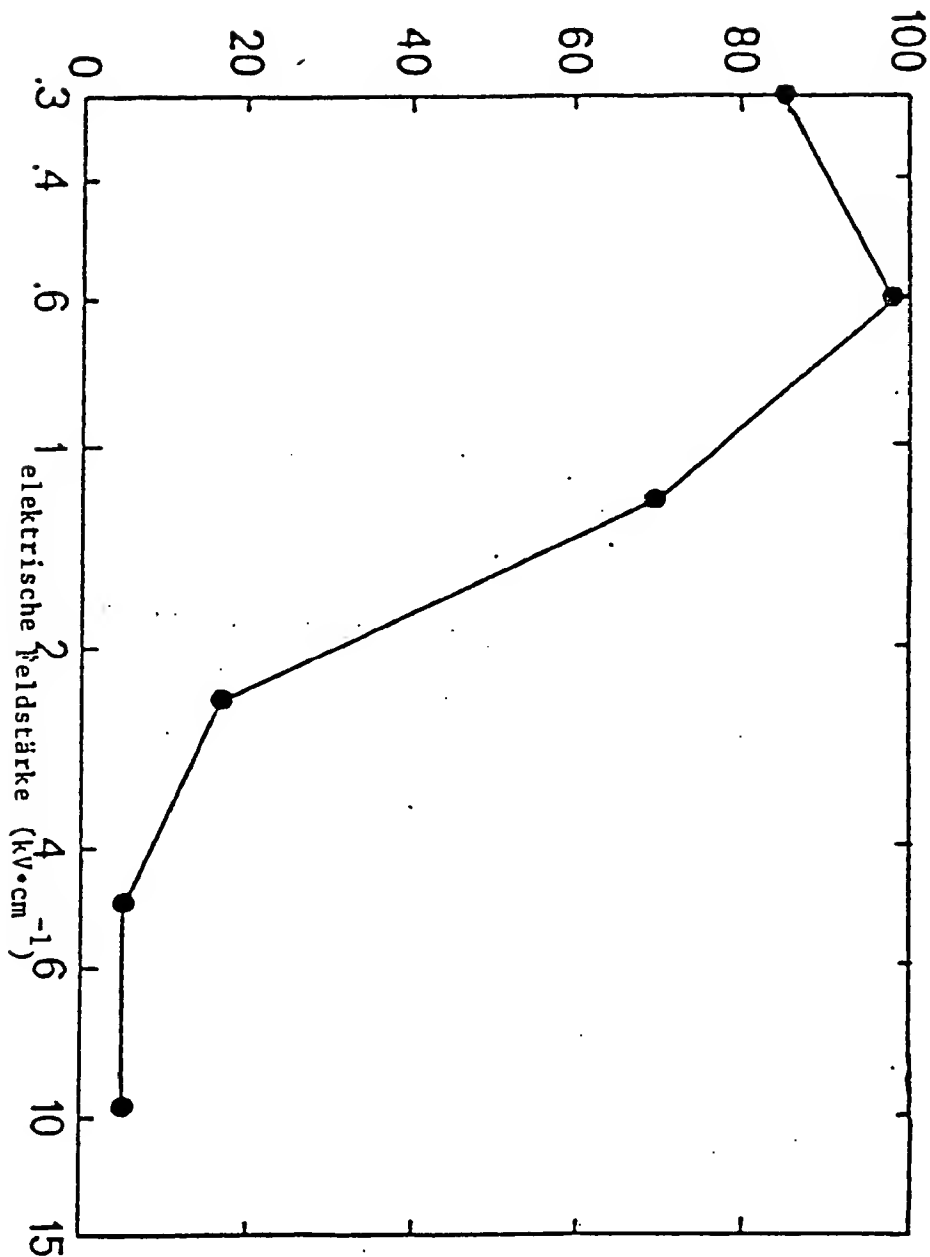


Abb. 2: Abhängigkeit der Vitalität einer Zelllinie von Thalictrium  
rugosum von der elektrische Feldstärke

**THIS PAGE BLANK (USPTO)**

3/6

relative Freisetzung (%)

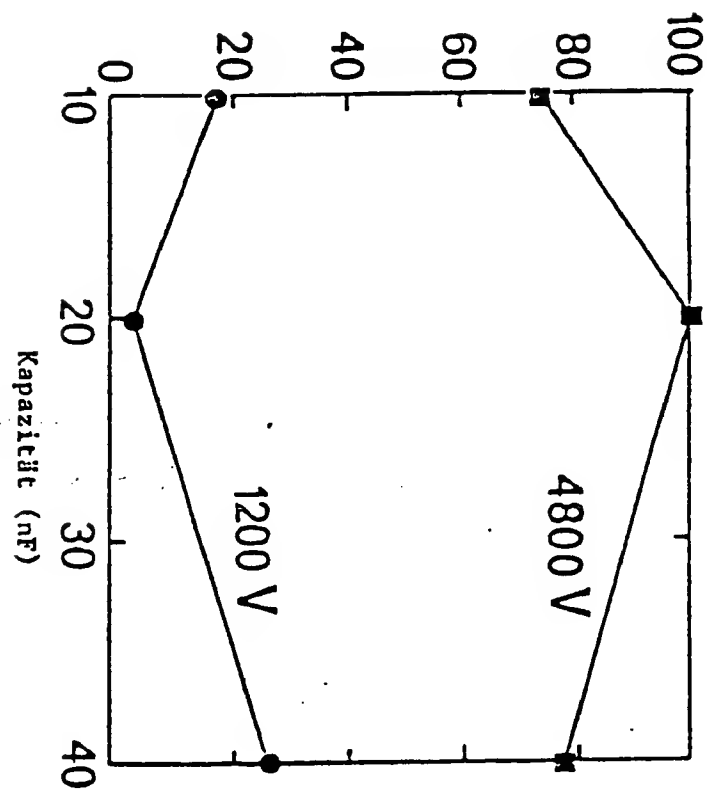


Abb. 3: Relative Freisetzung von Berberin in Abhängigkeit  
von der Kondensator-Kapazität

**THIS PAGE BLANK (USPTO)**



4/6

Ueberlebensrate (%)

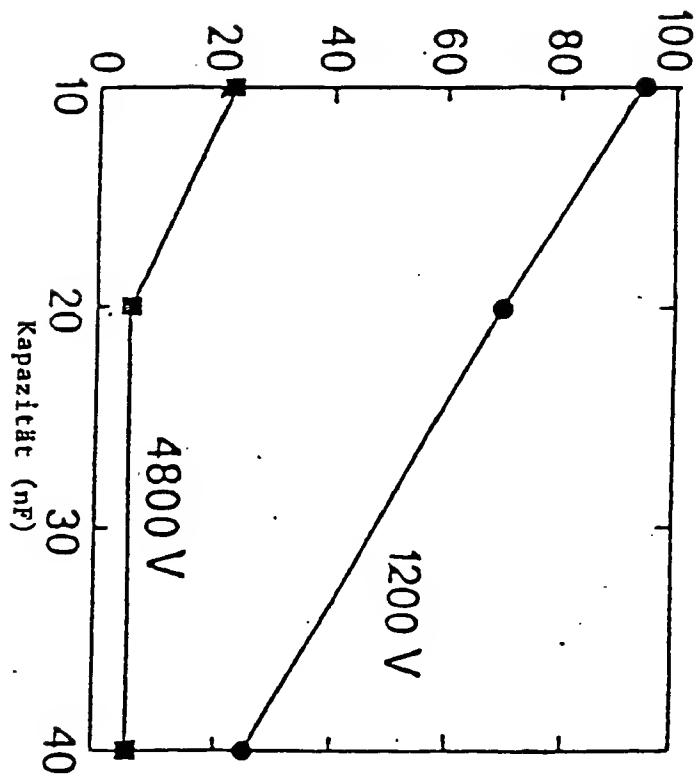


Abb. 4: Abhängigkeit der Vitalität einer Zelllinie von  
Thalicttrum rugosum von der Kondensator-  
Kapazität

**THIS PAGE BLANK (USPTO)**

5/6

Relative Freisetzung (%)

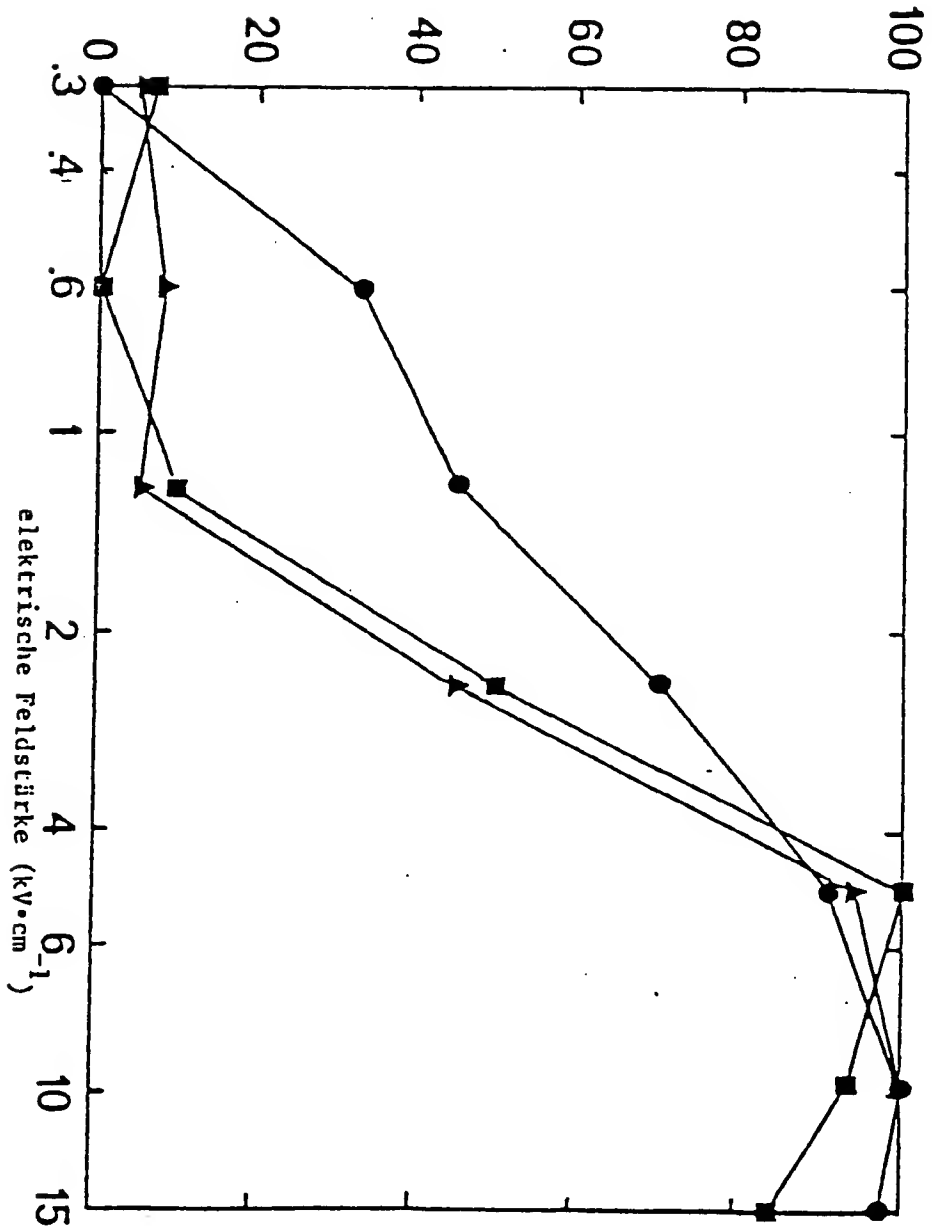


Abb. 5: Relative Freisetzung von Berberin aus freien Zellen (●) mit Agarose immobilisierten Zellen (■) und aus mit Alginate immobilisierten Zellen (▲) einer Zelllinie von Thalictrium rugosum

**THIS PAGE BLANK (USPTO)**

6/6

Relative Freisetzung (%)

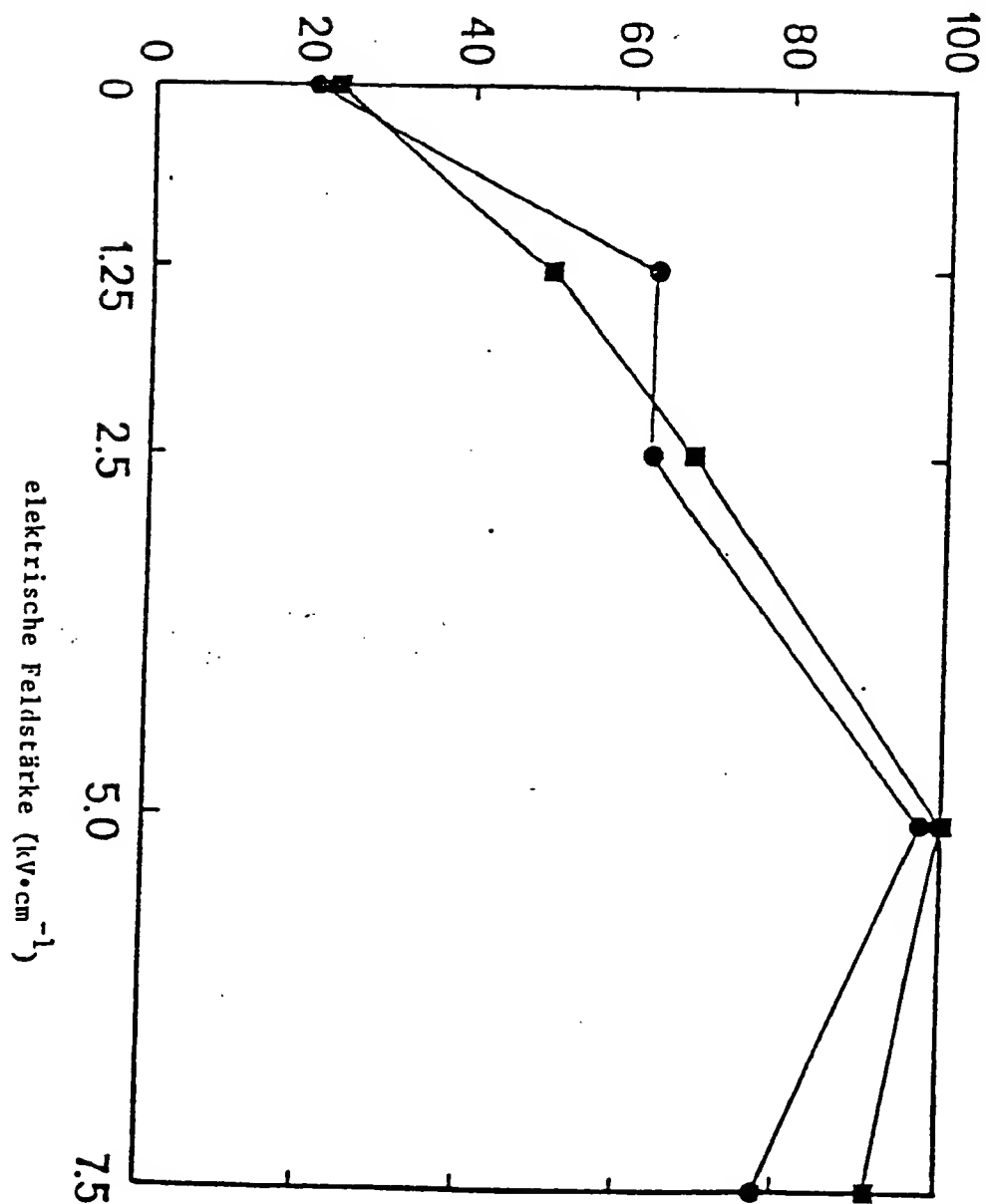


Abb. 6: Relative Freisetzung von Berberin aus Zellen einer Zelllinie von Thalictrum rugosum in Abhängigkeit von der Impulshäufigkeit [3 Impulse ( ), 10 Impulse ( )]

**THIS PAGE BLANK (USPTO)**

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No. PCT/EP87/00590

<b>I. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER</b> (if several classification symbols apply, indicate all) <sup>6</sup> According to International Patent Classification (IPC) or to both National Classification and IPC Int.Cl. <sup>4</sup> : C12N 13/00; C12N 1/06																							
<b>II. FIELDS SEARCHED</b> <div style="text-align: center; border-top: 1px solid black; border-bottom: 1px solid black; margin: 5px 0;">Minimum Documentation Searched <sup>7</sup></div> <table style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 20%; border-bottom: 1px solid black; padding: 5px;">Classification System</td> <td style="border-bottom: 1px solid black; padding: 5px;">Classification Symbols</td> </tr> <tr> <td style="padding: 5px;">Int.Cl.<sup>4</sup></td> <td style="padding: 5px;">C12N</td> </tr> </table> <div style="text-align: center; border-top: 1px solid black; border-bottom: 1px solid black; margin: 5px 0;">Documentation Searched other than Minimum Documentation to the Extent that such Documents are Included in the Fields Searched <sup>8</sup></div>			Classification System	Classification Symbols	Int.Cl. <sup>4</sup>	C12N																	
Classification System	Classification Symbols																						
Int.Cl. <sup>4</sup>	C12N																						
<b>III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT <sup>9</sup></b> <table style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <th style="width: 10%; border-bottom: 1px solid black; padding: 5px;">Category <sup>10</sup></th> <th style="width: 60%; border-bottom: 1px solid black; padding: 5px;">Citation of Document, <sup>11</sup> with indication, where appropriate, of the relevant passages <sup>12</sup></th> <th style="width: 30%; border-bottom: 1px solid black; padding: 5px;">Relevant to Claim No. <sup>13</sup></th> </tr> <tr> <td style="text-align: center; vertical-align: top; padding: 5px;">X</td> <td style="padding: 5px;">US, A, 4292408 (U. ZIMMERMANN et al.), 29 September 1981; see claims; column 2, lines 3-21; column 1, lines 45-49; column 1, line 65-column 2, line 2</td> <td style="text-align: center; vertical-align: top; padding: 5px;">1-4, 9, 10, 13, 14</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center; vertical-align: top; padding: 5px;">A</td> <td style="text-align: center; vertical-align: top; padding: 5px;">---</td> <td style="text-align: center; vertical-align: top; padding: 5px;">5-8, 11, 12, 15</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center; vertical-align: top; padding: 5px;">X</td> <td style="padding: 5px;">FR, A, 2259904 (KERFORSCHUNGSANLAGE JULICH GmbH), 29 August 1975; see claim 1, lines 28-39; page 2, lines 31-33; page 3, lines 32-33; page 5, lines 3-9; page 6, lines 22-31</td> <td style="text-align: center; vertical-align: top; padding: 5px;">1, 2-5, 9, 10</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center; vertical-align: top; padding: 5px;">A</td> <td style="padding: 5px;">Patent Abstracts of Japan, Vol. 10, No. 98 (C-339) (2155), 15 April 1986 &amp; JP, A, 60227691 (MITSUI SEKIYU KAGAKU KOGYO K.K.), 12 November 1985; see the abstract</td> <td style="text-align: center; vertical-align: top; padding: 5px;">7, 11, 15</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center; vertical-align: top; padding: 5px;">A</td> <td style="padding: 5px;">BE, A, 712331 (SPRL LABORATOIRES GENOZONE), 31 July 1968; see the claims</td> <td style="text-align: center; vertical-align: top; padding: 5px;">1</td> </tr> <tr> <td colspan="3" style="text-align: center; padding: 5px;">-----</td> </tr> </table>			Category <sup>10</sup>	Citation of Document, <sup>11</sup> with indication, where appropriate, of the relevant passages <sup>12</sup>	Relevant to Claim No. <sup>13</sup>	X	US, A, 4292408 (U. ZIMMERMANN et al.), 29 September 1981; see claims; column 2, lines 3-21; column 1, lines 45-49; column 1, line 65-column 2, line 2	1-4, 9, 10, 13, 14	A	---	5-8, 11, 12, 15	X	FR, A, 2259904 (KERFORSCHUNGSANLAGE JULICH GmbH), 29 August 1975; see claim 1, lines 28-39; page 2, lines 31-33; page 3, lines 32-33; page 5, lines 3-9; page 6, lines 22-31	1, 2-5, 9, 10	A	Patent Abstracts of Japan, Vol. 10, No. 98 (C-339) (2155), 15 April 1986 & JP, A, 60227691 (MITSUI SEKIYU KAGAKU KOGYO K.K.), 12 November 1985; see the abstract	7, 11, 15	A	BE, A, 712331 (SPRL LABORATOIRES GENOZONE), 31 July 1968; see the claims	1	-----		
Category <sup>10</sup>	Citation of Document, <sup>11</sup> with indication, where appropriate, of the relevant passages <sup>12</sup>	Relevant to Claim No. <sup>13</sup>																					
X	US, A, 4292408 (U. ZIMMERMANN et al.), 29 September 1981; see claims; column 2, lines 3-21; column 1, lines 45-49; column 1, line 65-column 2, line 2	1-4, 9, 10, 13, 14																					
A	---	5-8, 11, 12, 15																					
X	FR, A, 2259904 (KERFORSCHUNGSANLAGE JULICH GmbH), 29 August 1975; see claim 1, lines 28-39; page 2, lines 31-33; page 3, lines 32-33; page 5, lines 3-9; page 6, lines 22-31	1, 2-5, 9, 10																					
A	Patent Abstracts of Japan, Vol. 10, No. 98 (C-339) (2155), 15 April 1986 & JP, A, 60227691 (MITSUI SEKIYU KAGAKU KOGYO K.K.), 12 November 1985; see the abstract	7, 11, 15																					
A	BE, A, 712331 (SPRL LABORATOIRES GENOZONE), 31 July 1968; see the claims	1																					
-----																							
<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="width: 45%;"> <p><sup>10</sup> Special categories of cited documents:</p> <p>"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance</p> <p>"E" earlier document but published on or after the international filing date</p> <p>"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)</p> <p>"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means</p> <p>"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed</p> </div> <div style="width: 45%;"> <p>"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention</p> <p>"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step</p> <p>"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.</p> <p>"&amp;" document member of the same patent family</p> </div> </div>																							
<b>IV. CERTIFICATION</b> <table style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 50%; border-bottom: 1px solid black; padding: 5px;">Date of the Actual Completion of the International Search 19 January 1988 (19.01.88)</td> <td style="width: 50%; border-bottom: 1px solid black; padding: 5px;">Date of Mailing of this International Search Report 25 February 1988 (25.02.88)</td> </tr> <tr> <td style="border-bottom: 1px solid black; padding: 5px;">International Searching Authority European Patent Office</td> <td style="border-bottom: 1px solid black; padding: 5px;">Signature of Authorized Officer</td> </tr> </table>			Date of the Actual Completion of the International Search 19 January 1988 (19.01.88)	Date of Mailing of this International Search Report 25 February 1988 (25.02.88)	International Searching Authority European Patent Office	Signature of Authorized Officer																	
Date of the Actual Completion of the International Search 19 January 1988 (19.01.88)	Date of Mailing of this International Search Report 25 February 1988 (25.02.88)																						
International Searching Authority European Patent Office	Signature of Authorized Officer																						

# ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

EP 8700590

SA 18949

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 10/02/88. The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US-A- 4292408	29-09-81	FR-A, B 2336480	22-07-77
		DE-A, B, C 2558750	07-07-77
		JP-A- 52082778	11-07-77
		GB-A- 1560300	06-02-80
		CH-A- 630117	28-05-82
FR-A- 2259904	29-08-75	DE-A- 2405119	04-09-75
		GB-A- 1481480	27-07-77
		US-A- 4081340	28-03-78
		US-A- 4154668	15-05-79
		JP-A- 50107181	23-08-75
BE-A- 712331	31-07-68	Keine	



# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen **PCT/EP 87/00590**

<b>I. KLASSEFIZKATION DES ANMELDUNGS-GE-GENSTANDS</b> (bei mehreren Klassifikationssymbolen sind alle anzugeben) <sup>6</sup> Nach der internationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPC Int. Cl. <sup>4</sup> <span style="margin-left: 100px;"><b>C 12 N 13/00; C 12 N 1/06</b></span>		
<b>II. RECHERCHIERTE SACHGEBIETE</b> <div style="text-align: center; margin-top: 10px;">Recherchierter Mindestprüfstoff<sup>7</sup></div> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="width: 20%;">Klassifikationssystem:</div> <div style="width: 80%;">Klassifikationssymbole</div> </div> Int. Cl. <sup>4</sup> <span style="margin-left: 100px;"><b>C 12 N</b></span> <div style="text-align: center; margin-top: 10px;">Recherchierte nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Sachgebiete fallen<sup>8</sup></div>		
<b>III. EINSCHLÄGIGE VERÖFFENTLICHUNGEN</b> <sup>9</sup>		
Art*	Kennzeichnung der Veröffentlichung <sup>11</sup> , soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile <sup>12</sup>	Betr. Anspruch Nr. <sup>13</sup>
X	US, A, 4292408 (U. ZIMMERMANN et al.) 29. September 1981 siehe Ansprüche; Spalte 2, Zeilen 3-21; Spalte 1, Zeilen 45-59; Spalte 1, Zeile 65 - Spalte 2, Zeile 2	1-4, 9, 10, 13, 14
A	--	5-8, 11, 12, 15
X	FR, A, 2259904 (KERNFORSCHUNGSANLAGE JULICH GmbH) 29. August 1975 siehe Anspruch 1; Seite 1, Zeilen 28-39; Seite 2, Zeilen 31-33; Seite 3, Zeilen 32-33; Seite 5, Zeilen 3-9; Seite 6, Zeilen 22-31	1, 2-5, 9, 10
A	Patent Abstracts of Japan, Band 10, Nr. 98 (C-339)(2155), 15. April 1986, & JP, A, 60227691 (MITSUI SEKIYU KAGAKU KOGYO K.K.) 12. November 1985	7, 11, 15
<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="width: 45%;"> <p>* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen<sup>10</sup>:</p> <p>"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist</p> <p>"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist</p> <p>"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)</p> <p>"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht</p> <p>"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist</p> </div> <div style="width: 45%;"> <p>"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist</p> <p>"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden</p> <p>"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist</p> <p>"&amp;" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist</p> </div> </div>		
<b>IV. BESCHEINIGUNG</b>		
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche		Absenddatum des internationalen Recherchenberichts
19. Januar 1988		25 FEB 1988
Internationale Recherchenbehörde		Unterschrift des Bevollmächtigten Bediensteten
Europäisches Patentamt		 <b>P.C.G. VAN DER PUTTEN</b>

## III. EINSCHLAGIGE VERÖFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Blatt 2)

Art *	Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile	Betr. Anspruch Nr.
-------	---	--------------------

A	<p>siehe Zusammenfassung</p> <p>BE, A, 712331 (SPRL LABORATOIRES GENOZENE)</p> <p>31. Juli 1968</p> <p>siehe Ansprüche</p> <p>-----</p>	1
---	---	---

# ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

EP 8700590  
SA 18949

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.  
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 10/02/88  
Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US-A- 4292408	29-09-81	FR-A, B 2336480	22-07-77
		DE-A, B, C 2558750	07-07-77
		JP-A- 52082778	11-07-77
		GB-A- 1560300	06-02-80
		CH-A- 630117	28-05-82
FR-A- 2259904	29-08-75	DE-A- 2405119	04-09-75
		GB-A- 1481480	27-07-77
		US-A- 4081340	28-03-78
		US-A- 4154668	15-05-79
		JP-A- 50107181	23-08-75
BE-A- 712331	31-07-68	Keine	

**THIS PAGE BLANK (USPTO)**